

# 国立医薬品食品衛生研究所の組織目標

国立医薬品食品衛生研究所のミッション

医薬品・医療機器や食品のほか、生活環境中に存在する多くの化学物質について、その品質、安全性及び有効性を正しく評価するための試験・調査や研究を行い、それらの成果を、厚生行政をはじめとした国の施策に反映させ、国民の健康と生活環境を維持・向上させることに役立てること

## 【今期(平成27年4月～平成28年3月)の組織目標】

	内容	推進する上での課題	備考
1	<p>期限(平成28年3月) 数値目標(規格基準案策定等 130件 論文・学会発表 290件)</p> <p>【革新的医薬品・医療機器等の開発促進と審査迅速化のためのレギュラトリーサイエンス研究の推進】</p> <p>①医薬品、医療機器等の品質・安全性・有効性の評価及び関連する調査研究の的確な実施 ②再生医療等製品、先端的医薬品・医療機器の早期実用化に向けたレギュラトリーサイエンス研究の推進 ③年次研究計画の公表とともに、その成果等について、行政への報告のほか、論文発表、学会発表、年報等を通じて国内外に公表</p>	人的リソースの確保、国内外の関係者との情報交換・意見交換	
2	<p>期限(平成28年3月) 数値目標(規格基準案策定等 80件、論文・学会発表 260件)</p> <p>【食品等の安全性確保のためのレギュラトリーサイエンス研究の推進】</p> <p>①食品、食品添加物、新開発食品等の品質及び安全性の評価並びに関連する調査研究の推進 ②食中毒細菌、真菌、ウイルス、寄生虫及びそれらの産生毒素等の試験研究の推進 ③年次研究計画の公表とともに、その成果等について、行政への報告のほか、論文発表、学会発表、年報等を通じて国内外に公表</p>	人的リソースの確保、国内外の関係者との情報交換・意見交換	
3	<p>期限(平成28年3月) 数値目標(規格基準案策定等 70件、論文・学会発表 330件)</p> <p>【化学物質の安全性確保のためのレギュラトリーサイエンス研究の推進】</p> <p>①化学物質、ナノマテリアル等の安全性確保のための実験動物、細胞等を用いた試験研究の推進 ②化学物質、ナノマテリアル等の安全性評価の実施及び関連する調査研究の推進 ③消費生活用品及び生活環境中に存在する化学物質の安全性及び品質評価に関連する衛生化学的試験研究の推進 ④年次研究計画の公表とともに、その成果等について、行政への報告のほか、論文発表、学会発表、年報等を通じて国内外に公表</p>	人的リソースの確保、国内外の関係者との情報交換・意見交換	
4	<p>期限(平成28年3月) 数値目標(論文・学会発表 80件)</p> <p>【問題対応能力強化のための基礎的研究の推進】</p> <p>①生体機能、生体成分への化学物質等の影響に関する生化学的研究の推進 ②化学物質等の合成、構造、組成等に関する試験研究の推進 ③年次研究計画の公表とともに、その成果等について、行政への報告のほか、論文発表、学会発表、年報等を通じて国内外に公表</p>	人的リソースの確保、国内外の関係者との情報交換・意見交換	
5	<p>期限(平成28年3月) 数値目標(行政報告・規格基準案策定等 110件、論文・学会発表 60件)</p> <p>【健康危機管理への対応の推進】</p> <p>①海外規制当局・学会等から発信される医薬品、食品に係る安全性情報の収集、解析、評価、発信 ②食品中放射性物質の分析、安全性評価等のための調査研究の推進 ③乱用薬物、違法薬物等の調査、試験研究の推進 ④医薬品等の適正使用推進のための調査研究の推進 ⑤年次研究計画の公表とともに、その成果等について、行政への報告のほか、論文発表、学会発表、年報等を通じて国内外に公表</p>	人的リソースの確保、国内外の関係者との情報交換・意見交換	

(注1) 内容は数値目標などいつまでに何をするか具体的かつ明確に記載すること。

(注2) 期限は必ず記載し、数値目標は設定した場合に記載すること。

## 【職員の能力向上のための取り組み】

	内容	備考
人材育成・組織活性化	<ul style="list-style-type: none"> <li>・学会発表、論文発表を促すとともに、意欲ある者には海外留学を奨励する。</li> <li>・所内において研究に必要な知識や技術の向上を図るための講習会や外部専門家による特別講演会を開催する。</li> <li>・所内各委員会に職員を参画させ、法令等遵守事項、予算、将来構想など個別案件についての認識を高めさせる。</li> <li>・他機関との共同研究を推進する。</li> <li>・部の枠を超えた所内の勉強会活動を奨励する。</li> </ul>	
実態把握能力	<ul style="list-style-type: none"> <li>・学会等に参画し、業界や大学関係者などと積極的に意見交換等を行う。</li> <li>・OECD、WHO等国際機関が招聘する専門家会議に積極的に参画する。</li> </ul>	
新政策企画・立案能力	<ul style="list-style-type: none"> <li>・行政施策の動き、社会の動向、国民の関心及び科学技術の最新情報等を収集・分析し、斬新な研究テーマの策定に活用する。</li> </ul>	
政策検証能力	<ul style="list-style-type: none"> <li>・外部評価委員会を開催し、3年毎の機関評価に加え、中間年には各研究部の活動等を評価する研究部評価を実施し、研究活動の内容を検証するとともに、必要な改善を図る。</li> </ul>	
コミュニケーション能力	<ul style="list-style-type: none"> <li>・学会や国際機関などが開催する研修会や会議等に積極的に参画する。</li> <li>・客員・協力研究員、研究生、実習生等を積極的に受入れ、研究推進のための意見交換や研究指導等を行う。</li> </ul>	
コスト意識	<ul style="list-style-type: none"> <li>・CO2削減対策等について、所内職員に対して周知徹底を図る。</li> <li>・消耗品の一括購入や一般競争入札の促進による調達コストの削減や、事務手続きの合理化・効率化を図る。</li> </ul>	
業務改善能力	<ul style="list-style-type: none"> <li>・機関評価や研究部評価等において外部委員等から出された意見等について、検討のうえ改善策を作成し、順次実施する。</li> <li>・試験研究の適正な実施、研究費や物品の適正管理について、コンプライアンス研修の実施等を通じて、その徹底を図る。</li> </ul>	
リスク対応能力	<ul style="list-style-type: none"> <li>・海外規制当局・学会等から発信される医薬品・食品に係る安全性情報の収集、解析、評価、発信のほか、食品中放射性物質の分析、乱用薬物・違法薬物等の試験研究の推進等を図る。</li> </ul>	

(注1) それぞれの能力向上のための取り組みについて、いつまでに何をを行うのか具体的に記載してください。

(注2) 組織目標の欄に記載した内容が上記に該当する場合には、(再掲)と付して記載してください。